(D) 198

⑩ 日本 国特許庁(JP)

① 特許出 朗 公 開

# 四公開特許公報(A)

昭62-79222

每公開 昭和62年(1987)4月11日

⊕Int, Cl.⁴ 識別記号 庁内整理番号 NPT LPP C 08 G 63/66 7142 - 4JC 08 L 69/00 B - 6609 - 4JLPQ LPS C - 6609 - 4JA-6609-4J

//(C 08 L 69/00 25:04 71:04)

審査請求 未請求 発明の数 3 (全19頁)

国発明の名称 ポリカーボネートーポリエーテルブロツク共重合体、それを含む重

合体配合物およびその製造のための中間体

创特 願 昭61-194140

**②出** 昭61(1986)8月21日

❷1985年8月22日❸米国(US)到768457 **愛先権主張** 

砂発 明 アメリカ合衆国、マサチユーセツツ州、レノツクス、ピ 者 エドワード・ノーマ

> ン・ペーターズ ー・オー・ボツクス775(番地なし)

②出 願 人 アメリカ合衆国、12305、ニユーヨーク州、スケネクタデ ゼネラル・エレクトリ

> ツク・カンパニイ イ、リバーロード、1番

弁理士 生沼 徳二 ②代 理 人

#### 卯

1. 晃明の名称

ポリカーポネートーポリエーテルプロック共 | 黄合体、それを含む黄合体配合物およびその 製造のための中間体

2. 特許請求の範囲

1. 災質的に脂肪族カーボネート結合を含まず、 平均の重量平均分子量My約15,000-40, 000を有し、下記の一般式で表わされるポリカ 一ポネートーポリエーテルプロック共配合体。

$$\begin{pmatrix}
\circ \\
c - o \\
\hline
A
\end{pmatrix}$$

$$\begin{array}{c}
\langle R \rangle \\
\bullet \\
\hline
A
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\langle R \rangle \\
\bullet \\
\hline
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\langle Y - o \rangle \\
F
\end{array}$$

式中の反復単位Bは上記プロック共取合体の5-50重星%を占める軟質ポリエーテルセグメント を構成して平均の数平均分子型的約500-20。 000を有し、

G は

であり.

Rは水梁、塩素、呉素または炭柴原子数1-3 のアルキルであり、

mは1または2であり、

Xは粒合またはCiっCiアルキレン、Ciっ Co アルキリデン、Co ~Co シクロアルキレン、 Cs - Cs シクロアルキリデン、SOz 、SO、O. Oまたは

であり、

# 特開昭62-79222(2)

1は6-450であり、

Yは直角または彼分れて、一てカアルキレンで ある。

2. CM

であり、Rが水器であり、YがっCH2 CH2 ーまた はっCita Cita Cita Cita ーであり、ポリエーテルセ グメントBの数平均分子量临が約1500-10. 000であり、プロック共近合体の固有粘度が約 O. 5 - 約1、2dl/r (CIICI) 中) である特許 **財水の範囲第1項記載のポリカーポネートーポリ** エーテルブロック共重合体。

3.Yが-CD』CD』ーであり、ポリエーテルセ グメント8の数平均分子量所が約3,400であ る特許胡求の範囲第2項記載のポリカーポネート ーポリエーテルプロック共仮合体。

4.YがーCll2 Cll: ーであり、ポリエーテルセ

グメントBの数平均分子は物が約8.000であ る特許請求の範囲第8項記載のポリカーポネート ーポリエーテルプロック共政合体。

8. (a)突发的に脂肪族カーポネート結合を 含まず、平均の質量平均分子型My約15.00 0~40,000を有し、下記の一般式で表わさ れるポリカーボネートーポリエーテルプロック共 瓜合体

$$\left\{ \begin{array}{c} O \\ C \\ C \end{array} - O - \left( \begin{array}{c} O \\ C \end{array} \right) \times \left$$

(武中の反位単位Bは上紀プロック共重合体の5 - 6 0 爪位%を占める炊堂ポリエーテルセグメン トを構成して平均の段平均分子且内約500-2 0.000を行し、

グメントBの数単均分子はMが約8、000であ - る特許胡兆の範囲第2項記載のポリカーポネート ーポリエーテルブロック共筑合体。

5.YがーCHa CHa CHa CHa CHa ーであり、ポリエ ーテルセグメントBの数平均分子量品が約200 0 である特許研水の範囲第2項記載のポリカーポ ネートーポリエーテルブロック共政合体。

6, G#

であり、YがっCliz Cliz -生たはっCliz Cliz Cliz CII2 -であり、ポリエーテルセグメント日の放平 均分子量Mが約500-10.000であり、ブ ロック共瓜合体の風質粘炭が約0.5~1.2⑴ /e(CNCt:中)である特許紡状の範囲第1項紀 一畝のポリカーポネートーポリエーテルブロックド 重合体。

G は

であり、

R. 供水梁、塩米、具端または現業原子数1-3 のアルキルであり、

mは1または2であり、

Xは結合またはCi - Ca アルキレン、Ci -Caアルキリデン、Co - Co シクロアルキレン、 C, ーC, シクロアルキリデン、SO, 、SO、O、 COまたは

であり、

1115-450であり、

Yは直鎖または枝分れCs-Cnアルキレンで ある)と、

(b)上記成分(a)と相溶性の少なくとも1 彼の熱可觀性政合体との配合物を含む成形用組成 物。

9. 熱可塑性取合体(b)が芳香族ポリカーポ ネートである特許請求の範囲第8項記載の制成物。

10.芳谷族ポリカーポネートが二価フェノー ルとカーポネート前駆物質との反応生成物である 特許請求の範囲第9項記載の組成物。

11、二番フェノールがピスフェノールんで、 カーポネート前駆物質がホスゲンである特許研収 の範囲第10項記載の組成物。

12. 二面フェノールがピスフェノールAと3. 5.3~.5~ーテトラメチルー4.4~ージヒ ドロキシジフェニルスルホンとの混合物よりなり、 カーボネート前駆物質がホスゲンである特許請求 の範囲第10項記載の組成物。

#### 18. 次式:

$$z \xrightarrow{(R)} c \xrightarrow{0} c \xrightarrow{(R)} z$$

【式中のRは水産、塩米、臭米または炭条原子数 1~3のアルキルであり、

mは1または2であり、

Yは直鎖または枝分れてzーCisアルキレンで あり、

ァは6ー450であり、

ZはOIL、-COCIまたは-COBrである]の末端官 能性の末端対策ポリエーテル。

19.Rが水煮で、2が-COCKで、Yが-CHz - CNIs 一またはーCNIs CNIs CNIs CNIs 一であり、上紀 ポリエーテルセグメントの数平均分子具備が約5 00-10.000である特許訪求の範囲第18 項記載のポリエーテル。

20.Yが-CN」CNューであり、上記ポリエー テルセグメントの数平均分子立仏が約3,400

# 特閒昭62~79222(3)

13.熱可盥姓瓜合体(b)がスチレン樹脂で ある特許請求の範囲第8項記載の組成物。

- 1 4. スチレン樹脂がスチレンーアクリロニト リル浜瓜合体樹脂である特許耐水の範囲第13項 記載の制成物。

15. 熱可盥性取合体(b)がポリフェニレン エーテル提脂またはポリフェニレンエーテル提胎 とスチレン樹脂の組合せである特許紡状の稲別第 8 項記載の組成物。

- 1 6、熱可製性樹脂がポリ(2、 6 ージメチル - 1、 4 - フェニレン)ユーテルである特許請求 の範囲第15項記載の組成物。

- 11.烈可烈性樹脂がポリ(2.6ージメチル ー1,4-フェニレン)エーテルとポリスチレン 樹脂との組合せである特許請求の範囲第15項記 私の組成物。

である特許胡次の範囲第19項記載のポリエーテ 110

21.Yが-CHz CHz ーであり、上紀ポリエー テルセグメントの数平均分子益情が約8,000 である特許請求の範囲第19項記載のポリエーテ 10 .

22. YがーCHz CHz CHz CHz ーであり、上記 ポリエーテルセグメントの数平均分子はMiが約2。 000である特許額米の範囲第19項記載のポリ エーテル。

23. Rが水常で、2がOHで、YがっCll: Cll: ーまたはーCSlo Cllo Cllo Cllo ーであり、上記ポリ エーテルセグメントの数平均分子量品が約500 - 1 0, 0 0 0 である特許剤水の範囲第 1 8 項記 滅のポリエーテル。

24.YかーCH2 CH2 ーであり、上記ポリエー テルセグメントの数単均分子量低が約8.000 である特許抗攻の範囲第23項組載のポリエーテー 1100

3. 発明の詳細な説明

## 特開昭 62-79222 (4)

本発明は、共重合体構脈、それを含む成形用組成物お上びその砂造に有用な中間体に関する。さらに詳しくは、本発明は、芳香級ポリカーボネートセグメントと脂肪族ポリエーテルセグメントとよりなり、脂肪族カーボネート結合を実質的に含まないプロック共重合体、このような共重合体と熱可塑性構脂との配合物よりなる成形用組成物、お上びこのプロック共重合体の製造に有用な末端官能性の末端封鎖ポリ(アルキレンエーテル)に関する。

#### 佐 明 の 背 景

一般式:イボリカーボネートトロイポリエーデ

0

ルグリコールン 【式中のでは式・ローCーローの 結合単位である】で表わされるブロック共留合体 が、ゴールドバーグ (Goldberg) の米国特許京 3, 0 3 0, 3 3 5 号から四知である。これらのブロック共政合体は主としてフィルムおよび繊維に、 またそれだけでもしくは他の重合体との配合物と

ボネートを配合相手の樹脂として用いた場合に低温での弾性特性のすぐれた熱可塑性成形用組成物を提供するとされている。成形用組成物として樹脂と配合する別のプロック共配合体が、ロベソン(Roboson)らの米国特許第4,286,075号、フォックス(Fox)らの米国特許第4,510,289号および同第4,511,693号に知られている。しかし、すべての場合に、ポリカーポネート・ポリエーテルを用いたとき、脂肪級カーポネート結合の含量が変質的な量となるのを避けるべきであることの重要性が認識されていないので、従来のプロック共和合体は不安定で、特に熟的に不安定である。

本意明者は、上記一般次のプロテク非型合体に 次式:

して成形用間脂に用いられている。ペンケ(Behn ku) らの米国特許羽4,436,839号に、こ れらのプロック共取合体を、透析、限外砂避また は逆投退用の限の製造に用いることが開示されて いる。既念なことに、この確の材料の安定性は、 75℃で24時間後の固有粘定の低下に配徴され るように、虫主しいとは言い難い。これは脂肪痰 カーポネート桁合があるせいだと考えられる。シ ュレッケンバーグ(Schrockonborg )らの米国特 許第4.217,437号に、以酸アリールエス テルとのエステル交換反応により労役族カーポネ ―ト(硬質)セグメントをポリエーテル(炊質) セグメントから分離することからなるアプローチ が開示され、またアデルメン(Adeliaon )らの米 因特許郊4、252、922号では、ポリエーテ ルグリコールを、二個フェノールおよびホスゲン との反応に先立って、脂肪液二酸でエステル化し でいる。このようなプロック共重合体は、他の樹 脂との配合物として有用であり、弾性特性のすぐ れた熱可塑性成形用組成物、特に芳香炭ポリカー

(式中のとは非異性または確様でも一ではアリーレンまたはヘテロアリーレン基である)の結合似位でを付与すれば、顕著な熱安定性と他の熱可塑性掛路との配合連性を有する1年の共重合体が得られることを見出した。このような価値ある材料を得る触は、脂肪放力ーポネート結合を排除することと、1年の新規な未確官能性の末端到額ポリ(アルキレングリコール)を用いることである。プロック共重合体、これと他の重合体との混合物、および未始到類ポリ(アルキレングリコール)が本発明の対象である。

#### 発明の概要

本売明によれば、実質的に脂肪族カーポネート 結合を含まず、平均の面益平均分子はMw 約15, 000-40.000を有し、下記の一般式で数 わされるポリカーボネートーボリエーテルプロッ ク共取合体が促供される。

# 特開昭62-79222(5)

$$\begin{bmatrix}
\circ \\ \circ \\ - \circ \\
A
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
\circ \\ \circ \\
A
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
\circ \\ \circ \\
\bullet \\
A
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
\circ \\ \circ \\
\bullet \\
\bullet
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
\circ \\ \circ \\
\bullet \\
\bullet
\end{bmatrix}$$

武中の反復単位Bは上記プロック共重合体の5-6 0 重量%を占める軟質ポリエーテルセグメント を構成し平均の数平均分子は協約500-20. 000を有し、

GH

であり、

Rは水水、塩炭、臭染または炭紫原子数1-3 のアルキルであり、

式:

[武中のRは水滑、塩紫、臭紫または炭紫原子散 1~3のアルキルであり、

mは1または2であり、

Yは瓜魚または枝分れて。ってュアルキレンで あり、

rは6-450であり、

てはON、一ODCIまたは一CDBrである〕の末降官 能性の末端対抗ポリエーテルを提供する。

#### 

ノール化合物が行用である。カーポネート共重合 | 休の製造に関連して使用する二届フェノール化合| 物は、代表的には次の一般式で変わすことができ δ,

mは1または2であり、

Xは結合またはC, - C。アルキレン、C, -Cs アルキリデン、Cs - Cx シクロアルキレン、 Cs - C1 シクロアルキリデン、502 、SO、O、 四または

であり、

「は8-450であり、

Yは道量または技分れて2~Cisアルキレンで ある。

本発明によれば、

(a)上記に定益した式のポリカーポネート~ ポリエーテルプロック共西合体と、

(b) これと相溶性の少なくとも 1 種の熱可塑 性飲合体と

の配合物を含む成形用組成物も提供される。

さらに別の好ましい観点からは、本発明は、次

ここでR、Xおよびmは前記定義の通り。二面フ ェノール化合物において、風振蒸Rは同じでも災 なってもよく、R次第である。本発明に使用でき る二価フェノール化合物の例には、2.2-ピス - (4~ヒドロキシフェニル)プロバン〔ピスフェ ノールA}、ピスー(4~ヒドロキシフェニル) メタン、ピスー(4ーヒドロキシー2.6ージメ - チルフェニル)メタン、1.1-ピス~(4-ヒ ドロキシフェニル) エクン、1,2-ピス(4~ ヒドロキシフェニル) エタン、1, 1-ピスー 本発明の実施にあたっては、すべての二価フェ (4-ヒドロキシー2ークロロフェニル) エクン、 1. 1ーピスー(2, 5ージメチルーイーヒドロ キシフェニル) エタン、1、3-ピスー(3-メ チルー4ーヒドロキシフェニル)プロパン、2. 2-ビスー(3-フェニルーィーヒドロキシフェ ニル) プロパン、2、2 - ピスー(3 - イソプロ

# 特開昭62-79222(6)

2 - ピスー(4 - ヒドロキシフェニル)ペンタン、 3. 3ーピスー(4ーヒドロキシフェニル)ペン クン、2、2ーピスー(4ーヒドロキシフェニル) ヘプタンおよびピスー(4-ヒドロキシフェニル) シクロヘキサンなどがある。 ジヒドロキシジフェ ニル、例えばも、4′ージヒドロキシジフェニル も含まれる。ジヒドロキシアリールスルホン、例 えば米国特許第3, 030. 335号に記載され たものも有用であり、例えばピスー(ローヒドロ キシフェニル) ースルホン、3′ ークロロー4. 41 ージヒドロキシジフェニルスルホン、ピスー (4~ヒドロキシフェニル) ピフェニルジスルホ ンなどがある。米国特許第3、030.335号 に記載されているエーテルのようなジヒドロキシ 芳谷族エーテルも有用である。このようなジヒド ロキシグフェニルエーテルの例には、4. 4′~ ジヒドロキシー2、6ージメチルジフェニルエー テル、4, 4' ージヒドロキシー2. 5ージメゲ ルジフェニルエーテル、4、4′ージヒドロキシ

コールは、代送的には、次式であわされる。

# 

ここでYおよびrは府紀定義の通り。Yはアルキ レンおよびアルキリデン段茲、例えばメチレン、 エチシン、プロピレン、プロピリデン、イソプロ ピリデン、ブチレン、ブチリデン、イソブチリデ ン、アミレン、イソアミレン、アミリデン、イソ アミリデンなどよりなる群から選ぶことができる。 YがっCH2 CH2 ーまたはーCH2 CH2 CH2 CH2 ーで あるのが好ましい。代表的にはポリアルキレンオ キシドジオールは数平均分子量が約20.000 以下、好ましくは約500-18,000(最高) である。

一般に、本発明に関連して有用なカーポネート 共瓜合体は、二Mフェノール化合物、カーポネー 上前駆物質(例えばホスゲン、カーポネートエス テルなど)および脂肪族ジェドロキシ材料すな村 ちグリコールを反応させて製造する。

カーポネートエステルを用いる場合、材料を、

4、 41 ージヒドロキシー3、31 ージーイソブ ロビルジフェニルエーテル、4, 4' ージヒドロ キシー3.3′ージクロロジフェニルエーテル、 4, 4' ージヒドロキシー2, 3' ージプロモジ - フェニルエーテルなどがある。これらの二値フェ ノールの混合物も使用でき、本明細帯で二個フェ ノールと称する場合、このような材料の混合物も 含まれるものと考える。

> - 本発明に用いる米端宮能性の米端封鎖ポリアル キレングリコールはあらゆる脂肪はジヒドロキシ 化合物、すなわちグリコールから誘導される。こ れらを次式:

の化合物またはこれらの自切な化学的均砂物と反 応させる。脂肪放びヒドロキシ化合物またはグリ

約150℃-300℃またはそれより高い温度で、 1~15時間またはぞれより長い時間反応させる。

- 1 つの反応進行感様では、ホスゲンまたはホス ゲンのような工塩基酸ハライドを有機塩器性材料、 例えば第三アミン(例えばピリジン、N、Nージ メチルアニリン、キノリンなど)に溶解して用い - ることにより、反応を行う。塩基は不活性格別、 例えば炭化水素(例えばペンゼン、トルエン、牛 シレンなど)およびハロカーポン(例えばクロロ ホルム、クロロペンゼン、塩化メチレンなど)で | 霜駅してもしなくてもよい。第三アミンは、反応 を促進し、良好な治剤であり、しかも反応中に放 出されるハロゲン酸の受容体として働くので、有 利である。ホスゲン反応は広い温度範囲、例えば、 0で以下から100で以上までの温位範囲で行う ことができるが、25°~50℃で反応は済足に 進行する。反応は発熱反応なので、ホスゲンの添 加速度を利用して反応温度を制御することができ る。実質的に等モル量のホスゲンを使用できるが、 1.5モルまでまたほそれ以上の過剰量を用いて

# 特開昭62-79222(プ)

もよい。溶剤中のジヒドロキシ反応物質の流進も 望えることができるが、約1-25重位%のジヒ ドロキシ化合物を含有する溶液を用いるのが扱い。 以く好酒である。

反応を行うには、ダヒドロキシ反応物質をピリ ジンのような塩盃に溶解し、次にかきまぜながら 溶液にホスゲンを所置の流量でパプリングする。 住成した共国合体を適当な手限で、例えば反応生 成物を沈澱し得る撹拌液体、例えば炭化水素、ア ルコールなどに注ぐことにより、分離、精製する。 沈淵は、共重合体溶液に非溶剤を加えることによ っても行うことができる。無水の沈澱剤が好まし いが、水を用いることもできる。沪過後、沈殿を ピリジンおよびピリジン塩酸塩を除去する材料で 洗い、乾燥して微粉生成物を得る。イソプロパノ ールは沈澱剤としても洗浄剤としても使用でき好 都合である。

ホスゲンのほかに適当なホスゲンに似た二塩盐 放ハライドには、例えばジプロモカルボニルおよ びジョードカルボニルならびに二価フェノールの

「ジャーナル・オブ・ポリマー・サイエンス(」. Polymor Sci.) 1 、 5 5 巻 (1 9 8 1 年) 、 3 4 3頁に記載されており、また不均質们系内でのピ リグン法による奴造が、例えばケー・ピー・ペリ ー(K.P.Porry)、ダブリュ・ジェイ・ジャクソ ン二世(Y.J.Jackson,Jr.)およびジェイ・アール ・カルドウェル(J.R.Caldvall)、「インダスト リアル・エンジニアリング・ケミストリ・プロダ クション・リサーチ・デベロップメント(Ind.En g.Chem.Prod.Res.Dovelop.) 」 2 卷 (1 9 6 3 年) 、246頁に記載されている。

**看製は、ボリカーボネートについて知られた方** 法で、例えば脱標売型抑出機で溶剤を洗剤除去す ることにより行う。

本免明によるポリカーボネートーポリエーテル ブロック共宜合体樹脂と、宛2の相溶性の樹脂と よりなる成形用組成物は、普通の混合装置、例え ば泥練機(ニーダ)やスクリュ押出機で製造する か、あるいは2成分の溶液を混合し、脱抑免媒抑 出世にて成形用組成物を分離することにより製造

ピスハロホルメート(例えばヒドロキノン、ピス フェノールAなどのピスクロロホルメート)や、 グリコールのピスハロホルメート(例えばエチレ ングリコール、ネオペンチルグリコール、ポリエ チレングリコールなどのピスクロロホルメート) がある。当業者であればその他のカーポネート回 駆物質も思起できるであろう。

- 共重合体は、ホスゲンをジヒドロキシ反応物質 の水性アルカリ性溶液または懸渦液に加えること によっても製造できる。これは、不活性溶剤、例 えば塩化メチレン、ペンゼン、トルエンなどの存 在下で行うのが好ましい。第四アンモニウム化合 物を用いて反応を促進することができる。

プロック共五合体は、不均質和系にて「砕筋筋 合」法により、ナトリウムピスフェノレート水溶 液をホスゲンと塩化メチレンの存在下で反応させ て製造するのが好ましい。この方法を以下に詳述 する。

不均質相系内での相界反応法による製造が、例 えばエス・エッチ・メリル(S.H.Herrill)、

する。

これらの混合物は、一面において、低温での! ッチ付き衝撃強さが高く、比較的原い壁厚での初 性が高く、週明であることが要求されるあらゆる 場合に、フィルムおよび成形物品として使用でき **5**.

本明朝寄および特許請求の範囲で用いる用語 『招宿性』は、復数の成分重合体が加工中または 加工後に各成分の成形を超さないような血合体の プレンドまたは紅成物をいう。相俗性は異なる樹 脂の混合物にとって非常に重要である。祖洛性は 均質性と特性の一体性を保証し、これによりその 後の組成物の加工と使用が著しく容易になる。非 柑海性プレンドは主としてそれぞれの成分を含む 個々の相に分離し、従って不泥和性とみなすこと かできる。この特徴が、相境外での物理的吸引力 が大抵低いことと相まって、通常、不没和性/非 相溶性プレンド系が貧弱な機械的特性を示めず原 囚となっているので、有用な飛合体プレンドを拠 - 政することができない。2個の重合体のプレンド

# 特開昭62-79222(8)

が非一のガラス転移温度(Tg)を示す場合、それ は通常樹脂成分が相溶性であることを意味する。 しかし、単一のTgは相溶性プレンドの必要条件で はない。

本発明によれば、ポリカーボネートーポリエーテルル重合体樹脂と熱可塑性付加または縮合重合体樹脂と会溶超退合して根溶性組成物とし、熱可塑性組成物が提供される。

ポリカーボネートーポリエーテルプロック共取合体と混合して相溶性組成物を形成する重合体は、ヘテロ基を含む反位基から誘導された単位よりなる。ヘテロ基は炭素および水条以外の原子を含む基で、そのような原子をヘテロ原子と呼ぶ。用語「ヘテロ基」はヘテロ原子自体を指すこともある。ヘテロ基を含む重合体は、重合体領土の側蓋:

として、または食合体領中の結合 一CーAーCー

チレン樹脂、アルキルアクリレート樹脂、ハロゲン化ピニル樹脂またはこれらの紅合せであるとは るる。

形成後は、符られた組成物は過程の方法で使用 (またはさらに加工)することができる。その用 途は、例えば包装に有用な強靭なフィルムである。 組成物を射出成形または抑出して各種の有用な熱 可塑性物品を製造することもできる。

少なくとも2種の取合体成分に加えて、本組成物は通常の添加剤のいずれでも、それらが有用とされる目的に従って、含有することができる。これらの添加剤には難燃剤、耐衝撃性改良剤、煎料、色味付、複強材、例えばガラス繊維、酸化防止剤などがある。添加剤を組成物と組み合わせるのは溶微混合の前でも後でもよい。

ポリカーボネートと混合するのは通当な付加重合体は、スチレン樹脂、アルキルアクリレート樹脂、ハロゲン化ビニル重合体またはこれらの組合せよりなる群から選ばれる。

## (1) スチレン樹脂

としてヘテロ基(A)を有する。ヘテロ原子の代表的な例には酸素、硫黄、窒素、ハロゲンなどがある。ヘテロ基の例には、

などがある。以上のことから、本発明の範囲内の 派合体の具体例は、歴定するわけではないが、ス

カーボネート (R-0-C-0-R′)

ここで使用するのに適当なスチレン樹脂はA8 S型団合体であり、その分子が化学結合した異なる組成の取合体部分2つ以上を含有する。この頂合体を製造するには、共役ジェン、例えばブタジェンを取合するか、共役ジェンをこれと共所合可能な単量体、例えばスチレンと取合して順合体主類を形成するのが好ましい。主題の形成後、少くとも1種、好ましくは2種のグラフト用単単体を予め取合した主類の存在下で頂合してグラフト印合体を得る。これらの樹脂は当業界でよく知られた方法で製造できる。

上述した主類重合体は、共役ジェン重合体、例 えばポリプタジェン、ポリイソプレン、または共 重合体、例えばプタジェンーステレン、プタジェ ンーアクリロニトリルなどであるのが好ましい。

グラフト重合体の主題を形成するのに通常用いる特定の共役ジェン単位体は、次の一般式で扱わされる。

# 特開昭62-79222(9)

$$X_1 \qquad X_2 \qquad X_3 \qquad X_4 \qquad X_5 \qquad X_5$$

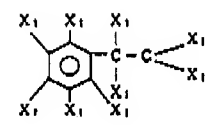
ここで X、は水素、炭素原子数1-5のアルギル 基、塩素および臭素よりなる群から選ばれる。使 用できるジエンの例としては、プタジエン、イソ ーペンタジエン、2、3ージメチルー1、3ープ アルコキシー、アリールオキシーおよび他の区域 タジエン、2~エチルー1,3-ペンタジエン、 1, 3 - および2, 4 - ヘキサジエン:クロロお チルステレン、3, 5 - ジエチルスチレン、4 -よびプロモ戦換プタジエン、例えばジクロロブター ジェン、プロモブタジエン、ジブロモブタジエン、 これらの混合物などがある。共役ジエンとしては プタジエンが好ましい。

予め位合した主鎮の存在下で位合することので きる単単体または単単体辞は、モノビニル芳香族 **炭化水素である。使用するモノビニル芳香族単立** 体は、次の一般式で炎わされる。

アクリル酸エステル、例えばアクリロニトリルギ よびアルキルアクリレート、例えばメチルメタク リレートである。

アクリコニトリル、置換アクリロニトリルまだ はアクリル酸エステルは次の一般式で扱わされる。

ここでX」は前記定義の通りで、Y」はシアノお 上ぴカルポアルコキシ(カルポアルコキシのアル コキシ基が1ー約12個の炭紫原子を含む)より なる群から遺ばれる。このような単型体の例には、 アクリロニトリル、エタクリロニトリル、メタク リロニトリル、αークロロアクリロニトリルベα ープロモアクリロニトリルおよびメチルアクリレ ート、メチルメタクリレート、エチルアクリレー ト、プチルアクリレート、プロビルアクリレート、 イソプロピルアクリレートおよびこれらの混合物



ここでX,は何記定院の巡りである。モノピニル 芳谷族化合物およびアルキルー、シクロアルキル プレン、1、3ーペプタジエン、メチルー1、3 ー、アリールー、アルカリールー、アラルキルー、 - ピニル芳香族化合物の例には、スチレン、4-メ ニュープロピルスチレン、αーメチルスチレン、α ーメチルビニルトルエン、αークロロスチレン、 .αープロモスチレン、ジクロロスチレン、ジプロ モスチレン、テトラクロロスチレン、これらの混 合物などがある。使用するのに好ましいモノビニ ル芳香族炭化水業はスチレンおよび/またはα~ メチルスチレンである。

> 予め瓜合した主鎖の存在下で瓜合し得る第2群 の単量体は、アクリル系単量体例えばアクリロニ

`トリル、霍換アクリロニトリル、および/または がある。アクリル系単元体としてはアクリロニト リルが好ましく、アクリルぬエステルとしてはエ チルアクリレートおよびメチルメククリレートが 好ましい。

> グラフト近合体の製造に黙して、北役ジオレフ ィン低合体または共取合体、例えば1.3-ブタ ジエン国合体または共重合体が全グラフト団合体 組成物の約50重量所を構成する。主鉄の存在下 で照合される単版体、例えばスチレンおよびアク リロニトリルが、全グラフト匠合体組成物の約4 0一约95亚鼠96を搭放する。

> - グラフト亚合体組成物の第2群のグラフト用ル - 単体、例えばアクリロニトリル、エチルアクリレ 一トまたはメチルメククリレートが、金グラフト 共宜合体組成物の約10-約40重量26を開成す るのが好ましい。スチレンのようなモノビニル穷 否以 皮化水 ぬが、 全グラフト 田合体 組成物の約3 0-約70段風%を構成する。

> - 貮合体を製造する場合、主領にグラフトされる 1型合用単量体の成る割合を相互に結合させて遊離。

# 特開昭 62-79222 (10)

共正合体よして存在させるのが普通である。グラ フト用川量体の1つとしてスチレンを使用し、第 2のグラフト用小量体としてアクリロニトリルを 使用すると、机成物の一部が避難スチレンーアク リロニトリル共団合体として共口合する。グラフ 下重合体の製造に用いる組成物においてスチレン をa-メチルスチレン(または他の単単体)に代 えた場合には、和成物の或る制合がローメチルス チレンーアクリロニトリル共立合体となる。また、 a-メチルスチレン-アクリロニトリルのような <u> | 東重合体を加えてグラフト型合体 - 共重合体プレ</u> ンドにすることもある。ここでグラフト邱合体ー **ル瓜合体プレンドとは、必要に応じて、グラフト** 近合体組成物に少なくとも1種の共産合体を配合 して含むことを意味し、租成物には90%生での 遊離共気合体を含有させることができる。

必要に応じて、エラストマー状主領をアクリレ ートゴム、例えばn-プチルアクリレート、2-エチルヘキシルアクリレートなどに基づくものと してもよい。そのほか、少量のジエンをアクリレ ートゴム主頭に共血合して母材重合体とのグラフ ト化を改善することもできる。

これらの樹脂は当紫界でよく知られており、多 政が謝疑経路で入事可能である。

(b)アルキルアクリレート樹脂

ここで使用できるアルキルアクリレート樹脂に は、メチルメタクリレートのホモボリマー(すな わちポリメチルメククリレート)、またはメチル メククリレートとピニル単位体(例えばアクリロ ニトリル、N-アリルマレイミドまたはN-ビニ ルマレイミド)またはアルキル茲が1~8個の以 ※原子を含むアルキルアクリレートまたはメタク リレート(例えばメチルアクリレート、エチルア クリレート、プチルアクリレート、エチルメタク リレートおよびプチルメタクリレート)との共宜 合体がある。メチルメタクリレートの単はこの共 ・ 「四合体樹脂の約70番瓜%以上である。

- アルキルアクリレート樹脂は、不飽和エラスト マー状主頼、例えばポリプタジエン、ポリイソブ レンおよび/またはブタジエンまたはイソプレン

『此重合体にグラフトすることができる。グラフト **兆面合体の場合、アルキルアクリレート研脂がグ** ラフト共正合体の約50重量%以上を構成する。

これらの樹脂は当菜界で周知であり、商菜種類 で入手できる。

メチルメタクリレート樹脂の湿元粘度は1%ク ロロホルム溶液中25℃で0.1一約2.0d1/ どである。

(c)塩化ビニル型合体

ここで用いるのに適当な塩化ビニル重合体は、 ポリ塩化ビニルおよび塩化ビニルとオレフィン系 不飽和重合性化合物とからなり、80世世%以上 の塩化ビニルが組込まれた共取合体である。

| 找重合に適当なオレフィン系不ぬ和化合物とし ては、ハロゲン化ビニリデン、例えば塩化ビニリ デンおよびフッ化ビニリデン、ビニルエステル、 例えば酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、酪酸ビ ニル、クロロ酢酸ピニル、安息香酸ピニル、アク リレートおよびαーアルキルアクリレートおよび そのアルキルエステル、アミドおよびニトリル、

- メククリル般、マレイン酸または無水物、メチル メタクリレート、エチルアクリレート、2-エチ ルヘキシルアクリレート、プチルメタクリレート、 2-ヒドロキシブロビルアクリレート、アクリル アミド、N - メチルアクリルアミド、アクリロニ トリルおよびメタアクリロニトリル、芳呑族ビニ ル化合物、たとえばスチレンおよびピニルナフタ レン、およびオレフィン系不飽和炭化水業、例え ばエチレンーピシクロ【2、2、2】 - ヘプトー 2 - エンおよびヒシクロー [2, 2, 1] - ヘブ ター2.5~ジエンがある。正合した酢酸ピニル を加水分解して、ポリマー中にピニルアルコール 成分を与えることができる。

これらの塩化ビニル瓜合体は当業界で周知であ り、溶放取合、乳化瓜合、腸濁血合生たは塊状血 合のような普通の方法で製造できる。

分子量が約40.000-約60.000であ る塩化ビニル瓜合体が好ましい。

(d)ポリエステル

ここで使用するのに適当なポリエステルは、2

## 特開昭 62-79222 (11)

一約10個の炭素原子を含む脂肪族または脂漿式 ジオールまたはその混合物と少なくとも1種の芳 否成ジカルポン酸とから誘導される。脂肪既びオ ールと芳香族ジカルボ酸とから誘導されるポリエ ステルは下記の一般式の反復単位を有する。

ここで n は 2 - 1 4 の登散である。

ポリエステルとしてはポリ (エチレンテレフク レート)が好ましい。

上記ポリエステルに脂肪族酸および/または脂 肪族ポリオールから誘導される単位を少量、例え は0、5-約2位型%導入してコポリエステルを 形成することも意図されている。脂肪級ポリオー ルにはポリ(エチレングリコール)のようなグリ コールが含まれる。これらの材料は、例えば米国 特許矫 2、 4 6 5、 3 1 9 号および饥 3、 0 4 7. 539号の教示に従ってつくることができる。

含む。縮合環を含む酸も存在でき、例えば1.4 - または1, 5ーナフタレンジカルボン酸がある。 フタル政とイソフタル姫の混合物である。

別の好ましいポリエステルが、1, 4 ーシクロ ヘキサンジメタノールのシスまたはトランス異性 休(またはそれらの混合物)を、イソフタル酸と テレフタル酸の混合物と反応させることにより誘 存できる。

さらに他の好ましいポリエステルは、シクロへ キサンジメタノール、アルキレングリコールおよ び芳香族ジカルボン酸から誘導されるコポリエス テルである。これらのコポリエステルを製造する。 には、例えば1、4ーシクロヘキサンジメタノー ルのシスまたはトランス異性体(またはその混合) 物)およびアルキレングリコールを芳香級ジカル ポン酸と縮合して、コポリエステルを生成する。

ここで説明したポリエステルは商業経路で入手 できるか、当業界で周知の方法、例えば米国特許 第2, 901, 466号に記載された方法で製造

肝環式ジオールと芳香族ジカルボン酸とから誘 遊されるポリエステルを製造するには、例えば 】. 4-シクロヘキサンジメタノールのシスまたはト ランス異性体(またはその混合物)を芳香族ジカ ルポン酸と鎔合して、次式の反復単位を有するポ リエステルを生成する。

ここでシクロヘキサン嬢はそのシスおよびトラン ス異性体から選ばれ、Riは芳香族ジカルボン酸 から誘導された脱カルボキシル化及基である炭素 原子数 6 - 2 0 のアリール基を示す。

る芳香族ジカルボン酸の例には、イソフタル酸ま たはテレフタル贖、1, 2 - ジ (p - カルボキシ フェニル) エタン、4,4′ ージカルボキシジフ エニルエーテルなど、およびこれらの混合物があ る。これらの酸はすべて1個以上の芳香族経路を

できる。

ここで使用するポリエステルは、固有粘度が 6 0:40フェノールノテトラクロロエクン混合液 又は頻似冷剤中23\*-30℃で測定して約0. 4 - 約2. 0 付/ とである。

(e) 芳香故ポリカーポネート

ここで熱可翼性へテロ基合有重合体として使用 できる熱可塑性芳香族ポリカーポネートは、ホモ ポリマーおよび共和合体およびこれらの混合物で、 これらの固有粘度が塩化メチレン中25℃で測定 して約り、4-約1、001/2である。これらの ポリカーポネートを製造するには、二個フェノー ルをカーボネート前以物質と反応させる。使用で きる二価フェノールの代表的な例としては、ピス フェノールA、ピス(4 - ヒドロキシフェニル) メタン、2.2-ピス(4-ヒドロキシー3ーメ チルフェニル) プロバン、4、4ーピスく4ーヒ ドロキシフェニル) ヘプタン、2-2(3.5. 3′, 5′ーテトラプロモー 4, 4′ージヒドロ キシジフェニル) プロバン、3, 3' ージクロロ

# 特開昭 62-79222 (12)

どがある。ピスフェノール型の他の二個フェノー ルは前述してある。

勿益、カーポネート共重合体またはインターボ リマーの方がポモポリマーより、ヘテロ基合有方 移族カーポネート重合体の製造に用いるのに製ま しい場合には、2種以上の異なる二価フェノール、 または1種の二価フェノールとグリコールか、ヒ ドロキシまたは酸終端ポリエステルか、二塩基酸: いずれかとの共政合体を用いることができる。

芳香族ポリカーポネート①合体は当業界でよく 知られた方法で、ホスゲンまたはハロホルメート を用いるとともに、分子並認節剤、腫粘合剤およ び触媒を用いて製造することができる。上記反応 を行う際に使用できる分子魚型節剤には、一個フ ェノール化合物、例えばフェノール、ョーヒーブ チルフェノール、p-プロモフェノール、第一お よび第二アミンなどがある。分子具御節剤として フェノール化合物を用いるのが好ましい。

ポリカーポネートは、ポスゲンまたはハロホル

「合に対してオルトまたはパラ位の1つ以上に不活」 性な電子吸引性基を有するペンゼノイド化合物の 技装である。上記及益は両方とも労役族規案原子 を介してエーテル位案に原子価粘合されている。 このようなポリスルホンは、例えば米国特許第3。 264.536号および第4.108.837号 に記載されたポリアリーレンポリエーテル樹脂類 に包含される。

二届フェノールの騒送Eは、次の構造式を有す。 る二核フェノールから誘導される。

ここでArは芳香族基、好ましくはフェニレン基で あり、Aお上びA」は同じか異なる不活性関係基、 例えば炭素原子数1-4のアルキル基、ハロゲン 原子、すなわちフッ衆、塩素、臭染またはヨウ米、 または炭粥原子数1ー4のアルコキシ話であり、 ておよびで、はりーもの値の酢飲であり、Riは ジヒドロキシジフェニルの場合のように芳香族泉。

- 4、 4′ - ジヒドロキシジフェニル)メタンな メートを使用したとき、1初系(均質溶液)また は2和系(界所系)で製造できる。ジアリールカ 一ポネート前駆物質を使用するときには、熄状度 応が可能である。

#### - (1)ポリ(アリールエーテル)

ここで用いるのに適当なポリ(アリールエーテ ル)樹脂成分は、アリーレン単位間にエーテル精 合とスルホン粘合とが改在する、線状熱可塑性ポ リアリーレンポリエーテルポリスルホンである。 これらの母脂を得るには、二価フェノールのアル カリ企蹊投塩とジハロペンゼノイド化合物とを反 心させ、似しこれらのいずれかまたは両方がスル ホンまたはケトン粒合、すなわちゃ502 ーまたは -CO-をアリーレン基則に含み、こうしてアリー レン単位およびエーテル単位に加えて、スルホン またはケトン単位を頂合体盤に導入する。ポリス ルホン里合体は、次式;

- O - E - O - E' -

の反復単位よりなる基本構造を有する。ここでE は二個フェノールの及基であり、E′は原子條約

端原子間の結合を必わすか、二価の基、例えばCO、 O、S、S~S、SO』または二価の脊機炭化水浴 基、例えばアルキレン、アルキリデン、シクロア - ルキレン、またはハロゲン、アルキル、アリール、 アルカリールなどで画換されたアルキレン、アル キリデンおよびシクロアルキレン基ならびにアル カリーレンおよび芳香族基および両方のムト基に擁 合した項である。

代義的な好導な重合体は、米国特許第4.10 8、837号(承前)に記載されているような、 次の構造式の反復単位を背する。

ポリ(アリールエーテル)の逗元粘度は、特定 のポリエーテルに応じた適当な溶剤中適当な温炭 で測定して、例えば塩化メチレン中25℃で測定 して、約0,4-約1.5dl/cである。

(g)コボリエーテルエステル・プロック共宜

## 特閒昭 62-79222 (13)

合体

ここで使用するのに適当なコポリエーテルエス。 テルは当然界で周知であり、例えば米国特許第3。 784、520号および第3、756、146号 に記収されている。

ポリエステルは、多数の反復する頒内長額およ び短額エステル単位を頭-尾関係にエステル結合。 を介して連結してなる。上記長額エステル単位は 次の構造式:

で表わされ、上記短鎖エステル単位は次の構造式:

で表される。ここで、5は約400-約3.50 0の分子鼠を有するポリ(アルキレンオキシド) グリコールから宋端ヒドロキシ茲を除去した後に 残る二価の基で、 D は約250以下の分子量を有。

ルから製造したコポリエステルが舒適である。

| 放合体道中の単位について用いる用語「短額エ ステル単位」は、分子量が約550以下である低 分子员化合物または型合体額単位を電味する。こ れらは、低分子量ジオール(約250以下)をジ カルポン酸と皮応させて上記構造(b)で扱わさ れるエステル単位を形成することによって得られ **ઢ**୍

反応して短額エステル単位を形成する低分子量 ジオール(1.4~プクンジオール以外)には、 非遺式、脂質式および芳香族ジヒドロキシ化合物 が含まれる。好ましいのは炭素原子数2-15の ジオール、例えばエチレン、プロピレン、イソブ チレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、2. 2-ジメチルートリメチレン、ヘキサメチレンお よびデカメチレングリコール、ジヒドロキシシク ロヘキサン、シクロヘキサンジメタノール、レゾ ルシノール、ヒドロキノン、1.5~ジヒドロキ シナフクレンなどである。特に好ましいのは炭米 原子致2−8の脂肪放ジオールである。使用でき

する低分子型ジオールからヒドロキシル基を除去 - した後に乗る二価の基で、R:は約300以下の | 分子量を育するジカルポン酸からカルポキシル基 - を除去した後に幾る二価の話である。但し、短鎖 エステル単位がコポリエステルの約25-約65 - 重量%を構成し、RI延の約10%以上が1.4 ーフェニレン茶であり、D麸の約70%以上が1. - 4-プチレン基であり、1.4-フェニレン基で ないR」基の割合(%)と1.4-ブチレン英で ないD基の割合(%)の粒が約30%を超えない。

- 迎合体領中の単位について用いる用語「長鎖エ ステル単位」は、長額グリコールとジカルボン酸 との反応生成物を意味する。このような「長姐エ ステル単位」は、ここでのコポリエステル中の区 - 挺単位であり、上記構造(8)に対応する。 長紅 グリコールは、分子型が約480m約3,500、 がましくは約600-約2.000の範囲にある ポリ(アルキレンオキシド)グリコールとするこ とができる。分子型が約600-約2,000の 一碗凹にあるポリ(アルキレンオキシド)グリコー

- るピスフェノールの中には、ピス(p-ヒドロギ - シ)ジフェニル、ピス(p-ヒドロキシフェニル) メタンおよびピス(p-ヒドロキシフェニル)ブ ロバンがある。

上述した長期グリコールまたは低分子量ジオー ルと反応させてコポリエステルを生成するジカル ボン酸(テレフタル酸以外)は、脂肪炔、脂糜式 生たは方否数ジカルボン酸である。

使用できる代表的な脂肪級および脂環式ジカル ボン酸は、セパシン酸、1,3mシクロヘキサン ジカルボン酸1.イーシクロヘキサンジカルボン 肢、アジピン酸、グルタル酸、こはく酸、炭酸、 シクロペンタンジカルポン酸、デカヒドロー1. 5.一ナフチレンジカルポン酸および4.4-ビ シクロヘキシルジカルポン酸である。胎肪放の酸 としてはシクロヘキサンジカルポン酸が好きしい。

使用できる代数的な芳香族ジカルボン酸には、 フタル政、テレフタル酸およびイソフタル酸、2 つのペンゼン核を有する濫貨ジカルボキシ化合物、 例えばピス(ローカルポキシフェニル)メタンち

# 特開昭 62-79222 (14)

上びョーカルボキシフェニル/オキシ安息否酸が (h) ポリヒドロキシエーテル ある。芳谷族酸の中では、炭光原子数8-16の もの、特にフェニレンジカルポン酸、すなわちテーデルは次の一般式で表わされる。 レヴタル酸およびイソフタル酸が好ましい。

**飛合体に導入されたジカルポン酸の約70モル** 86以上がテレフタル設で、単合体に導入された低。 分子豆ジオールの約70モル%以上が1.4プター ンジオールであるのが好ましい。従って、上紀構 遊式(s)および(b)中のR」基の70%以上 が1, 4~フェニレン茲で、構造式(b)中のD 猛の10%以上が1.4~プチレン基である。

コポリエステルとしては、ジメチルテレフタレ ート、1、4ープタンジオールおよび分子位約8 00-約1500のポリ(テトラメチレンオキシ ド) グリコールから製造したものが最適である。

ここに記載したコポリエーテルエステルは、当 数界で周短の方法で、例えば米国特許第3, 7 B 4. 520号起上灯练3. 766. 146号标记 並の通りに、通常のエステル交換反応により製造。 するのが評都合である。

ポリイミドを製造するには、ほど答をル型の。 次式:

(武中のRは、例えば炭素原子数6-12のアリ ーレン基である)の雰括底はス(エーテル無水物) と次式:

H<sub>2</sub> NR | NH<sub>2</sub>

(式中のR | は炭素原子数2~30のアルキレン、 アリーレンなどの基である)の有機ジアミンとを、 混合物を滋湿まで放冷したとき均質状態に留まる。 溶液を生成するフェノール系溶剤の存在下で反応 させる。フェノール系溶削へのポリイミドの溶液 が得られる。ポリイミドの非溶剤、例えばメタノ ールでポリイミドのフェノール系溶剤混合物から の分離を行うことにより、ポリイミドを回収する ことができる。

ここで使用できる私可塑性ポリヒドロキシエー

ここでFは二雄フェノールのラジカル殺私でD~ はモノおよびジエポキシドから選ばれるエポキシ ドのラジカル残益で1個または2個のヒドロキシ ル基を含み、nは重合皮を发わす整数で、約30 以上、好ましくは約80以上である。

- 一般に、熱可觀性ポリヒドロキシエーテルを製 造するには、重合条件下で、二価フェノールおよ び1~2個のエポキシド基を含むエポキシドをほど 等モルはにて、当業界で展知の方法で接触させる。

これらのポリヒドロキシエーテルは、当業界で 周知の方法、例えば米国特許第3,238,08 7号、第3、305、528号、第3、294、 7 4 7 号および第 3 . 2 7 7 . 0 5 1 号に記載の 方法で製造する。

(L)ポリイミド

これらのポリイミドは当衆界で周知の方法、例 えば米国特許第3、917、643号に記載の方 佐で製造する。

( ] ). ポリフェニレンエーテル

ポリフェニレンエーテルは一般に次式の構造単 位を有する。

上記単位のそれぞれにおいて、Q!はそれぞれ独 立に水煮、ハロゲン、第一または第二低級アルギ ル(すなわちう個までの敗階原子を含むアルキル) 、フェニル、2個以上の炭素原子がハロゲンまた は窒素服子をベンゼン斑から分離したハロアルキ ルまたはアミノアルキル、炭化水栄オキシ、また は2個以上の炭素原子がハロゲンと酸素原子を分 離したハロ炭化水素オキシであり、Q2はそれぞ れ独立になりについて定義したのと同様の水米、

## 特開昭 62-79222 (15)

ハロゲン、第一または第二低級アルキル、フェニ ル、ハロアルキル、炭化水米オキシまたはハロ炭 化水常オキシである。適当な第一低級アルキル基 の例には、メチル、エチル、コープロピル、コー プチル、イソプチル、n-アミル、イソアミル、 2-メチルプチル、n-ヘキシル、2,3-ジメ チルプチル、2-、3-または4-メチルペンチ ルおよび対応するヘプチル基がある。第二低級で ルキル些の例には、イソプロピル、 socープチル および3-ペンチルがある。アルキル延はすべて 技分れよりは斑蝥であるのが好ましい。大抵の塀 合、各QI がアルキルまたはフェニル、特に C<sub>1-4</sub> アルキルであり、各Q² が水常である。

ホモポリマーおよび共Ω合体両方が含まれる。 適当なホモポリマーは、例えば2.6ージメチル - 1、4-フェニレンエーテル単位を含むもので ある。遺当な共取合体としては、このような単位 を、例えば2、3、6ートリメチルー1、4ーフ ュニレンエーテル単位と紅み合わせて含むランダ ム共団合体がある。多くの適当なランダム共団合

ポリウェニレンエーテルは周知の方法で、代表 的には少なくとも1種の対応するモノヒドロキシ 労各族化合物の酸化カップリングにより酸塩する ことができる。特に有用で入手の容易なモノヒド ロキシ芳袋族化合物は2.8~キシレノール(各) Q1 がメチルで各Q2 が水点である) で、これか ら得られる亚合体はポリ(2、6ージメチルー1。 a-フェニレンエーテル)として特定できる。

ポリフェニレンエーテルの製造に有用であるこ とが当業界で腐知の種々の触媒系のいずれでも、 水丸明に用いるポリフェニレンエーテルの製造に 用いることができる。大抵の場合、触収系は少な くとも1種の重金減化合物、例えば絹、マンガン またはコバルト化合物を、通例積々の他の材料を 組み合わせて含有する。

第1の好酒な触媒系群は、鋼含有系である。こ のような触媒は、例えば米風特許第3,306。 874号、新3、306、875号、郑3、91 4, 266号および第4, 028, 341号に開 示されている。これらは顕常、第一または第二領 休およびホモポリマーが当衆界で知られている。 グラフト共和合体、例えばポリフェニレンエーチ ル類にアクリロニトリルやピニル芳香族化合物 (例えばスチレン)のようなピニル単位体および ポリスチレンやエラストマーのような重合体をグ ラフトすることにより得られるグラフト共興合体 も包含される。他の適当なポリフェニレンエーチ ルに、カップリング剤を2つのポリフェニレンエ ーテル約のヒドロキシ基と反応させて狙合体の分 子型を増加した連結ポリフェニレンエーテルがあ る。カップリング剤は具体的には低分子型ポリカ ーポネート、キノン、世栄環式化合物およびホル マールである。

ポリウェレンエーテルは一般に分子及(ここで この川語を用いるときはいつでも、ゲル遺離クロ マトグラフィにより測定した数平均分子型である〉 が約5,000-10,000の範囲にあり、そ の間有粘度がほとんどの場合にクロロホルム中 2 5 ℃で測定して約0. 45-0. 5dl/ェの範囲 にある。

イオン、ハロゲン(すなわち塩素、臭煮または3 ウ素) イオンお上び少くとも1種のアミンの組合 せである。

第2の好通な触媒群はマンガン含有系である。 これらの触媒は通常、二個のマンガンおよびハロ ゲン、アルコキシドまたはフェノキシドのような アニオンを含むアルカリ性の系である。大抵の周 合、マンガンは1種以上の器形成および/または キレート形成剤、例えばダアルキルアミン、アル カノールアミン、アルキレンジアミン、ローヒド ロキシ芳香族アルデヒド、ローヒドロキシアソ化 合物、αーヒドロキシオキシム(単位体および重 合体)、oーヒドロキシアリールオキシムおよび ヨージケトンとの始体として存在する。コパルト 含有触媒系も有用である。

#### 好漢契施施禄の説明

以下支援例により本発明を例示する。特許請求 の範囲がこれらの変施例に限定されると解釈する べきではない。

#### 

# 特開昭 62-79222 (16)

窓業将入寅、真空装置、温度計および提拌機を **縮えた11フラスコに500g(0.0625モ** ル》のポリ(エチレングリコール)(MW8. Q 00)、19.02ま(0.125モル)のロー ヒドロキシメチルベンソエート、2回のテトラブ チルチタネートお上びり、5gのMo(OAc)を 入れた。混合物を窓端中で溶融するまで(80-100℃に)加熱した。次に混合物を以空下で2 30℃にゆっくり加熱した。混合物を出空下で冷 却し、まだ温かく流体であるうちに貯蔵容器に移

生成した化合物は次式:

(nは約180)で汲わされた。

#### <u> 突 施 例 2</u>

した。

2 1 のフラスコに70g(0.00875モル) の乾燥ポリ(エチレングリコール)(MW8.0

後、反応混合物を冷却した。

生成した化合物は次式:

(nは約80)で避わされた。

#### 实施例 4

乾燥した21のフラスコに300m(1.47 8モル)の塩化テレフタロイルを入れ、50-7 0 でに加熱した。 1 0 0 0 g (0, 5モル)のポ り(テトラメチレングリコール)(分子量2.0 ○○)を1、50の塩化メチレンは溶解した乾燥 溶液をゆっくり加えた。約500回の溶液を加え た後、温度を約100℃に上昇させた。温度を所 **蛪のレベルに保つため、添加中に塩化メチレンを 偽削除去した。添加を3時間にわたって行った。** 100-110ででの加熱を2時間継続し、次に 涩合物を冷却した。

生成した化合物は次式:

00) 5. 0ょ(0, 0246モル) の塩化テレ フタロイルおよび!回のトリエチルアミンを入れ た。混合物を80℃に15分間加熱し、次に冷却 した。

生成した化合物は次式:

(nは約180)で嵌わされた。

#### 

機械的模排機、漲留装置、温度計および添加鋼 斗を収付けた、乾燥した28のフラスコに、20 0g(0.985モル)の塩化テレフクロイルを 入れた。1,000g(0.294モル)のポリ (エチレングリコール) (MW3. 400)を1. 52の塩化メチレンに溶解し、フラスコにゆっく り加えた。塩化メチレンを店宿除去し、次に温度 を約100℃に上昇させ、添加を約3時間で発了 させた。100-110℃にさらに2時間保った

(nは約28) で汲わされた。

## 突旋例 5

界面組合用に組立てた28のフラスコに708 (0.00875モル)の実施例1の末端封鎖ポ リエチレングリコール、100m(0.438モ ル)のピスフェノールA、500回の塩化メチレ ン、2回の塩化メチレンおよび400回の水を加 えた。pliを11に上げ、混合物を0.15g/分 で50分間ホスゲン化した。層を分離し、水洗し、 塩酸で洗い、水洗してplifとした。プロック共和 合体を熱心(85-90℃)中で沈澱させた。そ の固有粘度は(CNCは」中で) 0. 9 2 d1/gであ った。

巫成物性民:

# 特開昭62-79222(17)

の単位を含んでいた。

## 火施例 8

実施例2の方法により製造した末端封鎖ポリエ チレングリコールを冷却し、100m(0.43 8モル)のピスフェノールA、500回の塩化メ チレン、1mのトリエチルアミンを加え、1時間 かきまぜた。次に400回の水を加え、pHを11 に上げ、混合物を 0. 75 ェノ分で 50 分間ホス ゲン化した。生成物を実施例5のように分離した ところ、脳有粘度は (CIICIa 中で) 0. 7.5 di/ g であった。

生成物は式:

ラストマー特性を示す虫ましい特徴を示している。 突旋例 8

反応器に、1000年(4.380モル)のピ スフェノールA、8、5gの塩化メチレンおよび 15mのトリエチルアミンを加えた。 叫を11に 上げ、1100g(0.324モル)の実施例3 の衣盤針魚ボリエチレングリコールを1. 5kの 塩化メチレンに溶解した溶液の1/4を10分間 にわたって加えた。次にホスゲンを10g/分で 10分間加えた。次に末端封鎖ポリエチレングリ コール溶液の次の1/4を10分間にわたって加 えた。さらに10分間かきまぜた後、9、0gの pーtープチルフェノールを加えた。次にホスゲ ンを10g/分で10分間再び収入してから、末 **海対銃ポリグリコール密液の次の1/4を加えた。** ポスケンを10g/分で再び終入した。次に末端 封鎖ポリグリコール溶液の最後の1/4を加え、 **最後にホスゲンを10g/分で17分間再び導入** した。有機層を分離し、洗浄し、中和して其口で 洗浄し、次にHg Oで2回洗浄)、取合体をスチー

の単位を含んでいた。

7 1 g ( 0 . 0 3 5 モル) の実施倒4の方法に より製造した末端対鎖ボリテトラメチレングリコ ール、1.5g(0.0999モル)の連鎖停止 剤としてのp-t-ブチルフェノール、11g (0.311モル)のピスフェノールA、1mの トリエチルアミン、450回の水お上び550回 の塩化メチレンを、実施例 5 で説明した界面縮合 法にしたがって、pli1 1 で 0. 75g/分にて5 5分間ホスゲン化した。生成物の固有粘度は(CII Ctı中で)り、77dl/gであった。

生成物は武:

の単位を含んでいた。標準は顧方法によれば、引 级条数は25、000psl、引强独合は5.40 0 psl 、破断点伸びは 4 4 0 %で、周囲気度でエ

ム沈殿で分離してから乾燥した。1584gが得 られ、固有粘度は0.89川/ヒであった。

プロック低合体は式:

の単位を含んでいた。各区仮単位は頂合体の約5 () 銀旦%を構成する。標序試験によれば、引張係 数は6 I O psi 、引張強さは1 5 0 O pai 、破断 点仰びは750%である。このブロック共宜合体 は周囲程度でエラストマー状である。

#### <u>方 法 A</u>

比較の目的で、ゴールドパーグ(Coldbarg)の - 『ジャーナル・オブ・ポリマー・サイエンス(). Polymor ScJ.C.) 」 7 0 7 頁(1 9 6 2 年)の手 順に従って、70g(0.00875モル)のポ リエチレングリコール (MW8000) およびI 0 0 x (0. 4 3 8 モル) のピスフェノールAお よびホスゲンを1000回のピリジン中で縮合す

## 特開昭62-79222(18).

ることにより、プロック共命合体を製造した。こ の血合体は固省特定がクロロホルム中で 0.86 41/2で下記の構造の単位を有した。

## <u>方 法 B</u>

比較の自的で、実施例 5 の界面縮合法により米 封鎖ボリエチレングリコールをプロック共動合体。 中に導入した。 7 1 g (0, 0209モル) のポ リエチレングリコール(MW3400)を、71 x = (0.3114n) のピスフェノールA、1mのトリエチルアミン、450回の水および600 回の塩化メチレンの存在下、0.75g/分にて 43分間ホスゲン化した。プロック共気合体は方 法Aで示した構造を有し、固有粘度が1.38dl /ェ(CHCJ:中)であった。

本苑明の効果を例延するために、ブロック共重 合体の安定性を従来法で製造したものと比較した。

合物を正確成形した。結果は次の通り。

政能例	共宜合体 (%)	舰疾抗災	DSC (Tg) ガラス転移
9	1 0	透明. 強靭	1 2 4 °C
1 0	2 5	透明。強靭	1000
1 1	4 0	透明。強初	B 4 TC

透明度および靭性の高い相溶性配合物が得られ る。

## 実施例 12

変施例9の手順を疑返した。たゞし、芳香族ポ リカーポネートを50:50ポリ(ピスフェノー ルA/ジキシレノールスルホンカーポネート)に 代え、変統例8のプロック共型合体を25重量% 用いた。185℃の単一ガラス転移型止を有する 透明で強靭な配合物が得られた。

#### 突旋例 13-15

実施例8のプロック共重合体25近益%と下記 の重合体:スチレンーアクリロニトリル樹脂(S AN)、ポリ(2.8ージメチルー1.4ーフェ サンプルを静止空気炉内で75℃で24時間熱や 化し、その固有粘度を再び制定した。結果は次の 通り。

		阿	有核	推
変態例	结 合 基	初期	老化後	変化率 (%)
方法A	脂肪族カーポネート	0.26	0.60	80
(從来法)				
5	エステルーフェノール	0.92	0.86	6.5
6	エステルーエステル	0.75	0.72	4

エスチルーエステルおよびエステルーフェノー - ル(またはエステルー芳否族カーポネート)結合 - 冬使用することにより、ポリ(カーポネートーエ ーテル)プロック共重合体の安定性が等しく高く なることがわかる。

#### <u> 突越 例 9 一 1 1</u>

- 実施例8のプロック共重合体をポリ(ピスフェ ノールA)カーポネートと配合した。すなわち両 者のクロロホルム溶液を混合し、蒸発乾燥し、配

ニレンエーテル) (PPO) 、および75:25 ポリ (2, 6ージメチルー1, 4ーフェニレンエ ーテル)枯點質ポリスチレン(PPO/PS)の いずれか75重量%との配合物を製造する。すな わち、両者のクロロホルム溶液を混合し、蒸発乾 固し、510年で成形してフィルムとする。未変 性の樹脂も成形する。サンブルを折りたりみ、そ の耐塩数性を見ることにより制性を調べる。下記 の結果を得た。

### **組成(vt%)**

		"		
少监例	無可型	生物所	实版例 8	拉济钻果
1 3 A *	SAN	1 0 0	-	Kerr
1 3	SAN	7 5	2 5	外初
1 4 A*	PPO/PS	100	_	数ない
1 4	PPO/PS	7 5	2 5	数初
1 S A#	PPO	1 0 0	•	DC: C .
1 5	PPO	7 5	2 5	<b>新</b> 州

\* 比较例

時開昭 62-79222 (19)

本苑明の配合物は、さもなくば難い商業的に重 要な熱可塑性樹脂を強靭にしている。

上述した特許および刊行物はすべて本苑明の先 行技術を示すものとして引用してある。上記教示 内容に従って本允明の他の変更や改変が可能であ ることが明らかである。従って、本宛明の特定の 実施例に種々の変更が可能で、これらも本苑明の 範囲内に入ると理解すべきである。

## 特許出版人

ゼネラル・エレクトリック・カンパニイ 代理人 (7630) 生 沼 億 二